MANUFACTURE OF IRON OXIDE VERTICALLY MAGNETIZED THIN FILM

Publication number: JP63181305 Publication date: 1988-07-26

Inventor: TORII HIDEO; FUJII TERUYUKI; AOKI MASAKI; AOKI

NOBUYUKI; OCHIAI KEIICHI

Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

Classification:

- international: C30B25/02; C23C16/40; C23C16/44; C23C16/50;

C23C16/505; C30B29/26; H01F41/22; C30B25/02; C23C16/40; C23C16/44; C23C16/50; C30B29/10; H01F41/14; (IPC1-7): C23C16/40; C23C16/50;

C30B25/02; C30B29/26; H01F41/22

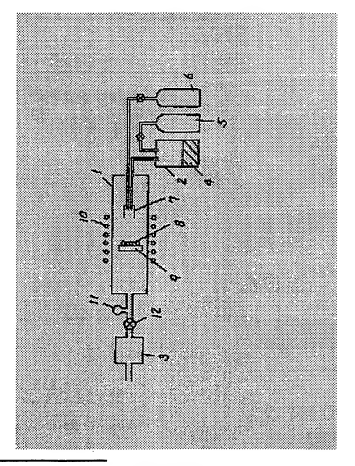
- European:

Application number: JP19870012900 19870122 Priority number(s): JP19870012900 19870122

Report a data error here

Abstract of **JP63181305**

PURPOSE:To improve magnetic characteristics by plasma-exciting and chemically evaporating an oxygen mixed gas with vapor wherein only an organic iron compound is heated and vaporized or the mixed vapor of this vapor and another vapor wherein a different sort of organic metal compound is heated and vaporized. CONSTITUTION: Vapor wherein an organic iron compound is heated and vaporized or the mixed vapor of this vapor and another vapor wherein an organic metal compound 4 of such as CO, Ni, Mn or Zn is used for a raw material gas and an oxygen gas is selected for a reaction gas. By a method of plasma-exciting and chemically evaporating the mixed gas of the raw material gas and the reaction gas, a film structure wherein a specific crystallographical plane consisting of dense pillar-shaped particles grown in the vertical direction of a ground substrate 8 is orientated with priority can be obtained. This improves magnetic characteristics.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

個日本国特許庁(JP)

命特許出額公開

@ 公開特許公報(A) 昭63-181305

@int_Cl_4		識別記号	庁内整理番号		@公開	昭和63年(198	8)7月26日
H 01 F C 23 C	41/22 16/40 16/50		7354-5E 6554-4K 6554-4K				
C 30 B	25/02 29/26		P-8518-4G 8518-4G	審査請求	未請求	発明の数 1	(全9頁)

公発明の名称 酸化鉄垂直磁化薄膜の製造方法

②特 顧 昭62-12900

❷出 顧 昭62(1987) 1月22日

愛発	眀	者	鳥	井	秀	雄	大阪府門真市大字門真1006番地	
伊発	明	者	藤	井	映	志	大阪府門實市大字門真1006番地	松下電器產業株式会社内
個発	明	者	青	木	正	樹	大阪府門真市大字門真1006番地	松下電器座業株式会社内
79発	明	者	青	木	延	之	大阪府門真市大字門真1006番地	松下電器產業株式会社内
個発	明	者	落	合	圭	_	大阪府門真市大字門真1006番地	松下電器座業株式会社内
创出	顯	人	松	電器	産業株式	会社	大阪府門真市大字門真1006番地	
4140	133	A	44年	9-4-	山尾 #	年	外1名	•

朔 植 1

1、発明の名称

酸化鉄垂直磁化薄膜の製造方法

- 2、特許請求の範囲
 - いは、前述悪気に別種の容機金銭化合物を加熱 気化した蒸気の優合薬気に、酸素ガスを混合し た混合ガスをプラズマ励起して化学高等 (CVD) することで製造することを特徴とし 特定の結晶学的な関が優先配向しており、かつ その結晶学的な関を保ったまま下地の基板に対

(1) 有複鉄化合物のみを加熱気化した落気、ある

特定の結晶学的な国が優先配向しており、かつ その結晶学的な関を保ったまま下地の基板に対 して最適方向に柱状に成長して生成した数値な 柱状粒子を包に下地装板に扱きつめた形状の膜 構造をもつことを特徴とするスピネル型結晶構 造金酸化鉄量電磁化薄膜の製造方法。

② 有機鉄化合物が、鉄(豆)アセチルアセトナート。鉄(豆)トリフルオロアセチルアセトナート。鉄(豆)ヘキサフルオロアセチルアセトナートなどのβージケトン系鉄賃件であること

鉄路直磁化薄膜の製造方法。

- 図 有機鉄化合物が、フェロセンあるいは、ビニルフェロセンのようなフェロセン誘導体などの 鉄シクロペンタジエニル系化合物であることを 特徴とする特許請求の範囲第(U項記載の数化鉄 整直磁化保護の製造方法。
- (4) 有機会属化合物がコベルトアセチルアセトナートやニッケルアセチルアセトナートや亜鉛アセチルアセトナートなどのβージケトン系化合物、あるいはコベルトセンなどシクロベンタジエニル系化合物であり、コベルト化合物、あるいはニッケル化合物、あるいはマンガン化合物、あるいは単 鉛化合物であることを特徴とする特許請求の報題第0項記載の酸化鉄鑑置磁化镍膜の製造方法。
- 3、発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、高密度磁気記録方式として性目されている最低磁気記録方式の媒体に発展でき、

なわち結晶学的な面が優先配向していて、かつ、 その面を保ったまま下地の基板に対して垂直方 向に社状に収長して生成した微細な柱状粒子を 密に下地基板に数きつめた形状の設構造をもつ スピネル型結晶構造の酸化鉄盤直磁化環膜の製 造方法を提供するものである。

従来の技術

徒来から超萬倍度磁気記録用採体には、磁性 物の強布型媒体よりも必性体の連続薄膜を用い た数体の方が適しているとされ整んに可敬究されている。を連続ではない。 変変を出いては、真空変がはない。 でいる。被性体がはないが、 を変変をはないないが、 を変変をはないないが、 でいる。 を変変をはないないが、 を変変をはないないが、 を変変をはないないが、 を変変をはないないが、 を変変をはないないが、 を変変をはないないである。 を変変をはないないである。 を変変をはないないである。 を変数をはないないが、 を変数を変数をある。 を変数を変数をある。 を変数を変数を変数を変数を変数を を変数を変数を を変数を を変

の確認を作数し、これを水素気食中で選元してスピネル型の結晶構造を持つFesOa に変態させ、これをわずかに酸化させて、同じ結晶構造をもつr-FesOs の連続膜を作設するのが一般的であった〔例えばジェー・ケイ・ホワード・ジャーナル オブ パキューム サイエンス テクノロジーA、4巻・1ページ1986年(J. K. Howard, J. Vac. Sci. Technol, A, 1,1,1986)〕。発明が解決しようとする問題点

上記したスパッタ社によるT-Feg Oョ 連 鉄膜の作製は、ターゲット材として金属鉄を用 い、酸素ガスを少し導入したチャンパー内で反 応スパッタリングを行なうことによって、はじ めにα-Feg Oε 連続膜を形成し、この談を 還元処理して結晶構造の異なるFeg O。膜に 変化させ、さらにゆるやかに酸化して

 $T = P \in \mathcal{D}_{0}$ 連続既に変化させる方法で $T = P \in \mathcal{D}_{0}$ 磁性連続膜の作製を行なうもの

使来、Υ-Fe₂ O₈ 複数は、スパッタ法で作製されていた。金属鉄のターゲットを用い、酸素ガスを抜しつつスパッタする反応スパッタ 法により、まず、非磁性でコランダム型の結晶 構造を持つα-Fe₂ O₈ (アルファ酸化鉄)

Fea O (ー T ー Fea O a の変化過程における大きな体積変化が原因で、 膜表面に細かなクラックが発生し易くなり、 膜表面性が良好でなり、 膜に欠陥ができやすいこと、 また、 膜はった結晶面が優先配向した単結晶様の ののでは でいたのが 国際であること、 また、 製造工程が複雑で多いことなど、 問題点が多く存在していた。

これらの欠点を取り除く製造方法として、ターゲット材にスピネル型酸化鉄の粉件を圧粉成型したものを用いて、スパッタ法で直接的にスピネル型酸化鉄薄膜を得る方法も検討されている(例えば屋隔一、直江正彦。 電気通信学会技術研究報告、85巻版87、9ページ、1985年)。この方法では、下地基板の材料を選ぶことによって結晶面が配向した磁性薄膜も得られるが、中間が単位に、

君えないのが現状である。

そこで、本発明は、比較的低温で成職でき、 かつその成膜速度も高く、特定の結晶学的な簡 が優先配向しており、かつその間が下地の基版 に対して最直方向に柱状に成長して成る数額な 柱状粒子を由に敷きつめた形状の膜構造をもつ スピネル型酸化鉄の垂直磁化薄膜を製造する方 法を提供することを目的としている。

閻題点を解決するための手段

上記問題点を解決するために、本発明の酸化 快養直磁化薄膜の製造方法は、有機飲化合物を 加熱気化した裏気、あるいは、この意気気に到程 の有機金属化合物を加熱気化した蒸気の高合気 の有機金属化合物を加熱気化した蒸気の高合 気を取料ガスと反応ガスの二者の退 で、これらの取料ガスと反応ガスの二者の退 がスとアラズマ節起して、化学差者(C V D) する方法によって、で地の基本に整定的結晶学的 なで、これをではなる、特定の結晶学的 などの重直磁化酸を作製するものである。

٥.

また、腰生成条件を選ぶことにより、下地基 版面に対して往状に成長した粒子からなる膜が 生成する。さらに条件を選べば、粒子の大きさ やその往状粒子の断面積等も期間でき、その往 状粒子の大きさを選ぶことによって、各往状粒 子に大きな形状磁気異方性をもたせて高密度磁 気記録メディアに発展可能な垂直磁化膜にする ことができる。

さらに、アラズマ取起して化学運港を行なうる
ため、比較的低温で結晶性の確認を成認できる
ので、従来のプラズマ助起を行なわない化学
産佐による成膜のように
でも基板の加熱温度でな
すると変質してしまうようになる。
もでも基板として使用できることになる。
もでは数の似が広がることになる。
したおけのは蝦の似が広がることになる。
とによって、磁気記録メディアの低コスト化を

·作用

一般に化学器者法 (CVD法) は、原料ガス と反応ガスを多量に高速で反応容易内へ減すこ とによって放脱速度を高くでき、かつ他の一般 的な成骸法である真空器者法やスパッグ法によ る成骸の場合のように、高い真空度を必要とし ないという特徴がある。すなわち多量生産が容 品に行なえる方法である。

本発明は上記した新載の製造方法であるので 類科ガスの有機会談化合物の高気の復置と反応 ガスである政策がスの復量の比や、動態に用い るプラズマ発生高層後の出力等の条件を選の とによって、一工程でスピネル型酸化鉄の記した が成設できることになる。したがって酸からを設 一般的な方法であるαーPez Os 酸から使成 して製造する酸のマイクロクラックの発生という でする酸が解決される。また、αーFez Os で とこれが必要であるという問題点も解決され

実施例

以下に、本発明の酸化鉄量直磁化準膜の製造 方法の一実施例について関節を用いて述べる。

宝牌侧 1

木実施例は、第1回に示すような製造装置を 用いて行なった。本製造装置は大まかに、笹状 チャンパー 1 と、内蔵されたヒーターによって 一定温度に加熱できる原料気化用パブラー2と 排気ポンプ3から成っている。このパプラー? 中に有機企属化合物4を入れ加熱すると有機金 異化合物の蒸気が発生するが、キャリヤーガス として窒素ガス5を用いてこの意気を管状チャ ンパー 1 内へ導入する。一方、反応ガスである 酸素ガス 6 も同時に告状チャンパー1 内へ導入 されるような構造になっている。管状チャンパ ー1内では、キャリヤーガスの筆素ガスによっ て逆ばれた有難金銭化合物の舊気と反応ガスの 散素ガスの混合ガスの吹き出し管1の正面中央 部に共仮加熱ヒーター 9 が配置されていて、そ へしゃ他は0以放抗さわる増添になっている。

×τ

特開昭63-181305 (4)

また、管状チャンパーの外側にはブラズマ発生 用の高周彼コイル10が設置されていて、高周 被電銀を用いて、管状チャンパー内を流れるキャリヤーガスによって導入された有機金属化合 物の落気と酸素ガスの混合ガスをブラズマ励起 できるようになっている。なお、製造装置の反 応答内は常に、排気ボンプ3を用いて強制排気 することによって、一定の真空度を保っている。 基板8として、酸形成面を鏡面加工した直径

番板 8 として、酸形成面を観面加工した 直径 5 0 mm の円板状の強化ガラス板を用い、有数金 践化合物源料として鉄 (Ⅲ) アセチルアセトナート 粉体 2 5 . 0 g をパブラー 2 の中に入れて 1 3 5 ± 0 . 5 でに加熱して、キャリヤーガス として水素ガスを 1 0 % 含む 空素ガスを 2 0 mg / min の 復量でパブラー 2 を 選 / min の 復量でパブラー 2 を で が ス ナーンパー内に導入した。 同時に 反応 ガス ナーンパー内に 導入した。 この際、 同チャンパー 1 内に 3 × 1 0 + で r r の 真空 定に保 かる 1 . 2 × 1 0 + で r r の 真 空 度に保 分を 1 . 2 × 1 0 + で r の 高 面 波出力を 8 る ように 排気系を 調整した。 高 面 波出力を

50Wに設定し、20分間、プラズマ助起を行ない、基板上にCVD膜を形成した。なお、基板は300でに加熱保持して成膜した。

この生成膜のX線回折、化学組成分析および 選系外スペクトル側定を行ない解析して、

つめた腰構造のスピネル型酸化鉄 τーFe_z O_s が得られた。

なお、有機金属化合物として、上記の鉄(国) アセチルアセトナートのかわりに、鉄(国)トリフルオロアセチルアセトナートあるいは、 (国)へキサフルオロアセチルアセトナートあるいは、鉄(国)ジピパロイルメタンキレート あるいはフェロセンあるいはピニルフェロセン を用い、第1 安に示す条件でプラズマ騒起 CVDを行なえば、往状粒子のコラム径が約 350~450人の範囲の大きさの上述と同様の関構造のアーPe。Osの垂直磁化膜が得られた。

(以下空白)

器4	存	相段	報金属化合物の組織	パブラー温度 キャリヤーガス (な)	キ+!!ヤーガス (流音)	政策ガス協議
-	8	铁 (田) 74	秋 (四) アセチルアセトナート	185	2.0	
69	¥	(四) 禁	鉄(四) トリアセチルアセトナート	120	1.0	€0
Ø		(国) 公本	鉄 (国) ヘキサアセチルアセトナート	120	1.0	80
•	$\overline{}$	表 (音) ジア	秋(国) ジビバロイルメタンキレート	140	1.5	-
مد	V 40+	フェロセン		0.9	2.0	1.0
9		ピニルフェロセン	おと	0 6	0 -	80

实施例 2

得られた生成膜について、X線回折、化学組成分析および遠赤外スペクトル確定を行ない解析した。その結果(100) 固が基板表面に発全配向したスピネル型酸化鉄 P = 20 4 薄膜であった。この裏のX線回折パターンを第4因に

4 5 0 人の範囲の大きさの上述と同様の製構造のP。 O A の最高磁化膜が得られた。

(以下空白)

示・した。 Fe ***核のメスパウア側定から、この は、 2 価と 3 価からなり、かつスピン輪が に対して完全に豊直であることもわかった。 また、膜の新電を変型電子顕微して発生を変更ななとを はいて観察すると実施例 1 の年3 図のにませて おかって観察すると実施例 2 がの一個の柱状などで、 ないて観音をしており、その一個の柱状などが、 ないたと変にない。 4 5 8 人であるよって かったと、形状粒をしており、 ないったと、形状粒が ないたにで、、 ないた、 がはないたとので、 ないたで、 ないたで、 ないたで、 ないたで、 ないたで、 ないたで、 ないたで、 ないたで、 ないたという。 ないたに、 ないたに、 ないたといる。 ないたに、 ないたといる。 ないた。 ないた。

なお、有機金属化合物として、上記の鉄(II) アセチルアセトナートのかわりに鉄(II) トリ フルオロアセチルアセトナート、あるいは鉄 (II) ヘヰサフルオロアセチルアセトナートあ るいは鉄(II) ジピパロイルメタンキレートあ るいはフェロセンあるいはピニルフェロセンを 用い、第2表に示す条件でプラズマ勘鑑とVD を行なえば、往状粒子のコラム径が300~

翻起	推	#	4	M	श्च	4	8	8	有機会属化合物の程類	パプラー語度 キャリヤーガス 政権がス技権 (7ala) (7ala) (7ala)	キャーキーオン 大名・一本 (文庫)	東米水大路 (/ela)
1	8	**	3	4	7.E	7	月 鉄(里) アセチルアセトナート	+		135	S	6 7
O4	- 2 1	*	Ê	1.1	4	4.1	び (国) トリアセチルアセトチート	<u>+</u>	4	120	7	83 .
Ø	. 4 3	*	Ê	₹.	4.	*	421	1	ト 鉄 (里) ヘキサアセチルアセトナート	120.	7	8
7	W.	*	Ê	26	7,40	4.8	4.	14/	系 (音) ジビバロイルメタンキレート	140	Ť	\$ T .
5	アニロー		フェロセン	٠						. 09	1.8	9
9	ıγ ¥		KTWZTOFN	*	4					0.6	3.0	6.5

*** ***

特開昭63-181305(6)

実施例3

下地基板8として、酸形成面を鏡面加工した 実施例1と同形状の強化ガラス円板を用い、重 遺職配は第5図に示す構造のものを用いて、下 地基板を300でに加熱保持しながら腹形成し た。有機金属化合物原料として、有機鉄化合物 と有機コパルト化合物の二種類を用いて行なっ た。 有概鉄化合物として鉄 (目) アセチルアセ トナートを有償コベルト化合物としてコベルト アセチルアセトナートを用いた。 それぞれの鼠 料試棄25.08をそれぞれパプラー.2と21 に入れ、異なった復量のキャリヤーガスを各パ ブラーに通すことによって、異なった波量をも つそれぞれの原料試策の蒸気を、配管を通して、 管状チャンパー1に導入した。なお、パブラー 内は加熱して135±0.5セに一定にして、 質状チャンパー内真空度を 1. 2 × 1 0 ¢ Torr に保ち、高周波出力50平で一定に保持してア ラズマ励起とVDを行ない成膜した。作製した 各磁性膜の成膜条件を第3妻に示した。

得られたそれぞれの強化ガラス蒸仮上に合成 した膜について、実施例1. 2と同様にX練回 街, 化学組成分析, 遠康外吸収スペクトル測定、 Fo^{**}抜メスパウア測定および高分解能走査型 電子顕微鏡観察を行なった結果、第3妻の膜の 構造は、全て実施例1の第2図に酪做した微額 な柱状粒子からなる構造を呈していた。また、 結晶構造的には全て(1111) 面が下地器板表 面に対して平行に配向したスピネル型のC。が わずかに固箝した散化鉄Cox Fest O4で あった。磁気的にはメスパウアスペクトルの2 番目. 5番目の吸収がほとんど見えないことか ら、全て垂直磁化膜であった。さらに、これら の際について振動式磁力計を用いて歪温におけ る腹面に垂直方向と平行方向のB-Rループを 瞬べた。各世性酸とも、メスパウア側足の結果・ と同様に全て垂直磁化膜となっていることを示 していた。

各合成膜の膜面に垂直方向のB-Hループか

成職 袋 (田) アセチルアセトナート用 コパルトアセチルアセトナー 反 巧 ガキャリヤーガス 監禁 は 単 十 リヤーガス 監禁 は 単 十 リヤーガス 監禁 は (/min) (/min)	10.0 2.0 10.0	11. 5 1. 6 10. 0	10. 5 1. 0 9. 5	0. 5 10. 5	12. 0 0. 0 10. 0
(目) (本) (日) (本) (日) (日) (日) (日) (日) (日) (日) (日) (日) (日	1.0	1 2	3.0	12. 0	1 2
報 五	٠.	8	60	~	9

それらの膜のC。固溶度の分析結果を第4 表に示す。この表では、成膜地は第3 表と対応している。

類 4 寒

放設地	C。固溶量	製面に垂直方向の抗磁力
17. 12. IS	(at. %)	H c 1 (O e)
1	8.5	2 3 6 0
2	6.0	1700
3	4. 3	1 2 4 0
4	2. 0	6 5 0
5	0	280

第4表から、C。固溶量の地加と共に、合成 膜のHc1値が大きく増大することがわかる。 すなわち、有機コベルト化合物の蒸気の検量の コントロールによって、異なったHc1値をも つ垂直磁化酸を製造することができることを示 しており本発明の方法で製造されたスピネル型 酸化鉄垂直磁化膜が番密度磁気配換用メディア てある.

实施例 4

下地器板 B として、実施例 S と同じ強化ガラ ス円板を用い、同じ製造装置(第 5 図)を用い て、有機飲化合物と各種の飲以外の有種金属化

入して、アラズマ勘起とVDを行なった。キャ リヤーガス被量は、それぞれ、鉄(II)アセチ ルアセトナートの入ったパブラー2に対して 10ml/minとし、もう一方のパブラー2に 対しては2ml/minとした。他の成数条件 は、実施例3と全く同じ条件に設定した。

得られた膜については、X練回折、および高分解能走在型電子類似鏡類繁更に、 $40 \times 0e$ の外部磁場を用いた $Pe^{s\tau}$ 核のメスパウで測定を行なうことによって、解析した。その結果、得られた膜の形状は、断面が実施例 10 第 1 図に配配した数値な社状粒子が密に体立した膜構造をしていた。また、結晶学的には、それぞれの各金属イオンが固辞したスピネル型の酸化鉄、 $N_{1x} Pe_{0-x} O_4 (0 < x < 1)$ 。 $M_{1x} Pe_{0-x} O_4 (0 < x < 1)$ 。 $C_{12} Pe_{2-2} O_4 (0 < x < 1)$ であり、 $C_{11} C_{11}$ 図に配向した構造を示していた。ま

た、メスパウアスペクトルの2番目、5番目の

会物を原料に用いて、反応ガスとして、酸素を 用いて、わずかな別様の金属が固接したスピネ ル型酸化鉄量玄磁化酸の製造を本発明の方法で 行なった。

有機鉄化合物として鉄(II)アセチルアセトナートを用い、もう一方の有機金属化合物として、ニッケルアセトナート、あるいは、マンガンアセチルアセトナートあるいは、亜鉛アセチルアセトナートを用いて行なった。

鉄(国)アセチルアセトナートの入ったパブラー2は185±0.5でに保持し、また、もう一方のパブラー2には、鉄以外の金属の有機金属化合物を入れ、それが、ニッケルアセチルアセトナートの場合はパブラー温度を185±0.5でに保持し、それが亜鉛アセチルアセトナートの場合パブラー温度を115±0.5でに保持した。両方のパブラー2,2'内にキャリヤーガスの窒素ガスを流入して、それぞれの原料有機金属化合物の高気を管状チャンパー1内に運

全て磁気的には垂直磁化膜になっていた。さらに外部磁場を加えて機定したスペクトルの解析から、Nix Pes-x O4中のNi。イオンは結晶学的にB位置(八面体位置)に入っていること、Mnが固律した酸化鉄、Mny Fes-y O4中のMnイオンもB位置に入っていること、Znが固辞した酸化鉄、Znz Fes-z O4中のZnイオンはA位置(四面体位置)に入っていることがわかった。発明の効果

以上に述べてきたように、本発明の製造方法 によれば容易に耐環境性に優れたスピネル型徴 化鉄の態度磁化製を製造することが可能になる。 また、原料ガスを制御すれば、鉄以外の金属イ オンも容易に松加できるので、裏の磁気特性の 調御もできるようになり、この整直磁化膜は強 質磁気配録用メディア材料へ容易に発展できる。

4、恩面の簡単な説明

第1回は本発明の一実施例1で用いた製造装置

特開昭63-181305(8)

1 で製造した f - P e 2 O a 型度低化原のヒステリシスループ図、ただし図中で上で示したループは膜面に垂直方向のヒステリシスループであり、11で示したループは、膜面に平行方向のヒステリシスループ、第3図は本発明の一実施例1で製造した f - F e 2 O a 垂直曲化膜の断面図、第4図は本発明の一実施例2で製造した

P ● g O 』 垂直磁化酸の X 線回折パターン図、第 5 図は木発明の一実施例 3 で用いた製造装置の構造を示す構成図である。

代理人の氏名 弁理士 中尾敏男 ほか1名

1一管状チャソバー

2一原料気化用バブラー

3一排気ボップ

4 -- 有機金属化合物

5ーキャリアーガスボンベ

6一 反応 ガスボンベ (酸素)

7一混合かス 吹き出し管

8 -- 基版

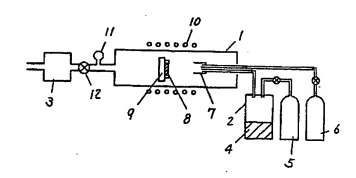
9一基板加热上-9-

10 一高周波コイル

11一真空計

12一真空度調整パルプ

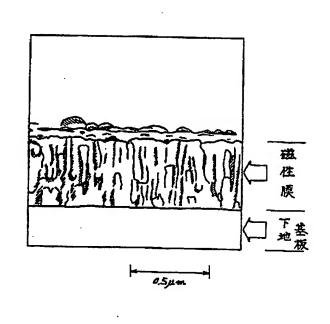
BS. 1 BB



第 2 図

400 - 100 - 111 - 100 - 111 - 100 -

第 3 図



第 4 图

第 5 包

